(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-151778 (P2003-151778A)

(43)公開日 平成15年5月23日(2003.5.23)

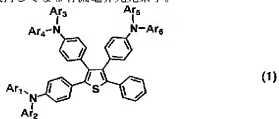
(51) Int.Cl.7	設別記号	FΙ	テーマコード(参考)	
H05B 33/22		H 0 5 B 33/22	D 3K007	
C 0 9 K 11/06	6 3 5	C 0 9 K 11/06	635 4C023	
	690		690	
H 0 5 B 33/14		H 0 5 B 33/14	В	
// C 0 7 D 333/20		C 0 7 D 333/20		
		審查請求未請求	請求項の数5 OL (全19頁)	
(21)出願番号	特願2001-343640(P2001-343640)	(71)出願人 00000588	37	
		三井化学	株式会社	
(22)出願日	平成13年11月8日(2001.11.8)	東京都千	東京都千代田区霞が関三丁目2番5号	
		(72)発明者 中塚 正	EBB	
		千葉県初	ケ浦市長浦580−32 三井化学株	
		式会社内	1	
		(72)発明者 島村 武	彦	
		千葉県初	カケ浦市長浦580-32 三井化学株	
		式会社内	J	
		(72)発明者 石田 努	\$	
		千葉県神	hケ浦市長浦580-32 三井化学株	
		式会社内	J	
			最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 有機電界発光素子

(57)【要約】

【課題】 発光効率が優れ、発光寿命が長く、耐久性に 優れた有機電界発光素子を提供する。

【解決手段】 一対の電極間に、一般式(1)で表される化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子。



(式中、Ar1~Ar6はそれぞれ独立に、置換または未 置換のアリール基を表し、さらに、Ar1とAr2、Ar 8とAr4およびAr5とAr6は結合している窒素原子と 共に含窒素複素環を形成していてもよいを表す)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一対の電極間に、一般式(1)で表され る化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層 挟持してなる有機電界発光素子。

【化1】

$$Ar_4 - N$$

$$Ar_4 - N$$

$$Ar_5$$

$$N - Ar_6$$

$$Ar_1$$

$$Ar_2$$

$$Ar_3$$

$$N - Ar_6$$

$$(1)$$

(式中、Ar1~Ar6はそれぞれ独立に、置換または未 置換のアリール基を表し、さらに、Ar1とAr2、Ar 3とAr4およびAr5とAr6は結合している窒素原子と 共に含窒素複素環を形成していてもよいを表す)

【請求項2】 一般式(1)で表される化合物を含有す る層が、正孔注入輸送層である請求項1記載の有機電界 発光素子。

【請求項3】 一般式(1)で表される化合物を含有す る層が、発光層である請求項1記載の有機電界発光素 子。

【請求項4】 一対の電極間に、さらに、発光層を有す る請求項1~2のいずれかに記載の有機電界発光素子。

【請求項5】 一対の電極間に、さらに、電子注入輸送 層を有する請求項1~4のいずれかに記載の有機電界発 光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子 30 に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、無機電界発光素子は、例えば、バ ックライトなどのパネル型光源として使用されてきた が、該発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要 である。最近になり、発光材料に有機材料を用いた有機 電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:有 機EL素子)が開発された [Appl. Phys. Lett., 51、 913(1987)]。有機電界発光素子は、蛍光性有機化合物 を含む薄膜を、陽極と陰極間に挟持された構造を有し、 該薄膜に電子および正孔(ホール)を注入して、再結合 させることにより励起子 (エキシトン)を生成させ、こ の励起子が失活する際に放出される光を利用して発光す る素子である。有機電界発光素子は、数V~数十V程度 の直流の低電圧で、発光が可能であり、また蛍光性有機 化合物の種類を選択することにより、種々の色(例え ば、赤色、青色、緑色) の発光が可能である。このよう な特徴を有する有機電界発光素子は、種々の発光素子、 表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、 一般に、有機電界発光素子は、安定性、耐久性に乏しい 50 などの難点がある。さらには、低消費エネルギーの観点 から、更なる発光効率の向上が求められている。

【0003】正孔注入輸送材料として、4,4'ービス [N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミ ノ〕ビフェニルを用いることが提案されている〔Jpn. J. Appl. Phys., 27 、L269 (1988) 〕。しかしこの化 合物を、正孔注入輸送材料として用いてなる有機電界発 光素子は、安定性、耐久性に乏しいなどの難点がある。 また、正孔注入輸送材料として、例えば、2,3,5-10 トリス〔4'-(N, N-ジフェニルアミノ)フェニ ル〕-4-フェニルチオフェン、2,3,5-トリス [4'-[N, N-ジ(3"-メチルフェニルアミノ] フェニル〕-4-フェニルチオフェン、3-〔4'-(N, N-ジフェニルアミノ)フェニル]-2,5-ビ ス〔4"-[N'-フェニル-N'-(3"'-メチル フェニル)アミノ]フェニル]-4-フェニルチオフェ ンを用いることが提案されている(特開平10-125 468号公報)。これらチオフェン誘導体のアミン化合 物を、例えば、正孔注入輸送材料として用いた有機電界 発光素子は、安定性、耐久性は向上されてはいるもの の、更なる発光効率の改良が求められている。現在で は、一層改良された有機電界発光素子が望まれている。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、発光 効率の改良された有機電界発光素子を提供することであ る。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、有機電界 発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成する に至った。すなわち、本発明は、

①一対の電極間に、下記一般式(1)で表される化合物 を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層挟持して なる有機電界発光素子、

②一般式(1)で表される化合物を含有する層が、正孔 注入輸送層である●記載の有機電界発光素子、

③一般式(1)で表される化合物を含有する層が、発光 層である①記載の有機電界発光素子、

④一対の電極間に、さらに、発光層を有する前記 ②~② いずれかに記載の有機電界発光素子、

40 ⑤一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する前 るものである。

[0006]

【化2】

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{9}$$

$$Ar_{9}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{9}$$

$$A$$

(式中、Ar1~Ar6はそれぞれ独立に、置換または未 置換のアリール基を表し、さらに、Ar1とAr2、Ar 3とA r4およびA r5とA r6は結合している窒素原子と 共に含窒素複素環を形成していてもよいを表す)

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明に関して詳細に説明 する。本発明の有機電界発光素子は、一対の電極間に、 一般式(1)で表される化合物を少なくとも1種含有す る層を少なくとも一層挟持してなるものである。

[0008]

【化3】

$$Ar_{4} - N$$

$$Ar_{5}$$

$$N - Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$N - Ar_{6}$$

$$(1)$$

(式中、Ari~Areはそれぞれ独立に、置換または未 置換のアリール基を表し、さらに、Ar1とAr2、Ar 3とAr4およびAr5とAr6は結合している窒素原子と 共に含窒素複素環を形成していてもよいを表す)

【0009】一般式(1)において、Ar1~Ar6はそ れぞれ独立に、置換または未置換のアリール基を表す。 尚、アリール基とは、例えば、フェニル基、ナフチル 基、アントリル基、フェナントリル基、フルオレニル基 などの炭素環式芳香族基、例えば、フリル基、チエニル 基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。

【0010】Ar1~Ar6は、好ましくは、未置換、も しくは、置換基として、例えば、ハロゲン原子、アルキ ル基、アルコキシ基、あるいはアリール基で単置換また は多置換されていてもよい総炭素数6~26の炭素環式 芳香族基または総炭素数3~26の複素環式芳香族基で あり、より好ましくは、未置換、もしくは、置換基とし て、例えば、ハロゲン原子、炭素数1~14のアルキル 基、炭素数1~14のアルコキシ基、あるいは炭素数6 ~10のアリール基で単置換または多置換されていても よい総炭素数6~20の炭素環式芳香族基または総炭素 数3~20の複素環式芳香族基であり、さらに好ましく は、未置換、もしくは、置換基として、例えば、ハロゲ ン原子、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のア ルコキシ基、あるいは炭素数6~10のアリール基で単

炭素環式芳香族基である。

【0011】Ar1~Ar6において、置換または未置換 のアリール基の具体例としては、例えば、フェニル基、 4-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、2-メ チルフェニル基、4-エチルフェニル基、3-エチルフ ェニル基、2-エチルフェニル基、4-n-プロピルフ ェニル基、4-イソプロピルフェニル基、2-イソプロ ピルフェニル基、4-n-ブチルフェニル基、4-イソ ブチルフェニル基、4-sec -ブチルフェニル基、2sec ーブチルフェニル基、4-tertーブチルフェニル 基、3-tert-ブチルフェニル基、2-tert-ブチルフ ェニル基、4-n-ペンチルフェニル基、4-イソペン チルフェニル基、2-ネオペンチルフェニル基、4-te rt-ペンチルフェニル基、4-n-ヘキシルフェニル 基、4-(2'-エチルブチル)フェニル基、4-n-ヘプチルフェニル基、4-n-オクチルフェニル基、4 - (2'-エチルヘキシル)フェニル基、4-tert-オ クチルフェニル基、4-n-デシルフェニル基、4-n ドデシルフェニル基、4-n-テトラデシルフェニル 20 基、4-シクロペンチルフェニル基、4-シクロヘキシ ルフェニル基、4-(4'-メチルシクロヘキシル)フ ェニル基、 $4-(4'-\text{tert}-ブチルシクロヘキシル})$ フェニル基、3-シクロヘキシルフェニル基、2-シク ロヘキシルフェニル基。

【0012】2,4-ジメチルフェニル基、2,5-ジ メチルフェニル基、3、4-ジメチルフェニル基、3、 5-ジメチルフェニル基、2,6-ジメチルフェニル 基、2,4-ジエチルフェニル基、2,3,5-トリメ チルフェニル基、2,3,6-トリメチルフェニル基、 30 3, 4, 5-トリメチルフェニル基、2, 6-ジエチル フェニル基、2,5-ジイソプロピルフェニル基、2, 6-ジイソブチルフェニル基、2,4-ジーtert-ブチ ルフェニル基、2,5-ジーtert-ブチルフェニル基、 4,6-ジーtert-ブチル-2-メチルフェニル基、5 -tert-ブチル-2-メチルフェニル基、4-tert-ブ チルー2,6-ジメチルフェニル基、

【0013】4-メトキシフェニル基、3-メトキシフ ェニル基、2-メトキシフェニル基、4-エトキシフェ ニル基、3-エトキシフェニル基、2-エトキシフェニ 40 ル基、4-n-プロポキシフェニル基、3-n-プロポ キシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、2-イソプロポキシフェニル基、4-n-ブトキシフェニル 基、4-イソブトキシフェニル基、2-sec -ブトキシ フェニル基、4-n-ペンチルオキシフェニル基、4-イソペンチルオキシフェニル基。2-イソペンチルオキ シフェニル基、4-ネオペンチルオキシフェニル基、2 ネオペンチルオキシフェニル基、4-n-ヘキシルオ キシフェニル基、2-(2'-エチルブチル)オキシフ ェニル基、4-n-オクチルオキシフェニル基、4-n 置換または多置換されていてもよい総炭素数6~16の 50 ーデシルオキシフェニル基、4-n-ドデシルオキシフ

ェニル基、4-n-テトラデシルオキシフェニル基、4-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-シクロヘキシルオキシフェニル基、2-シクロヘキシ

【0014】2ーメチルー4ーメトキシフェニル基、2ーメチルー5ーメトキシフェニル基、3ーメチルー4ーメトキシフェニル基、3ーメチルー4ーメトキシフェニル基、3ーエチルー5ーメトキシフェニル基、2ーメトキシー4ーメチルフェニル基、3ーメトキシフェニル基、2,5ージメトキシフェニル基、2,6ージメトキシフェニル 10基、3,4ージメトキシフェニル基、3,5ージエトキシフェニル基、3,5ージーnーブトキシフェニル基、2ーメトキシー4ーエトキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3,4,5ートリメトキシフェニル基、3,4,5ートリメトキシフェニル基、3

【0015】4-フルオロフェニル基、3-フルオロフ ェニル基、2-フルオロフェニル基、4-クロロフェニ ル基、3-クロロフェニル基、2-クロロフェニル基、 4-ブロモフェニル基、2-ブロモフェニル基、2,3 ージフルオロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル 20 基、2,5-ジフルオロフェニル基、2,6-ジフルオ ロフェニル基、3,4-ジフルオロフェニル基、3,5 ージフルオロフェニル基、2,3ージクロロフェニル 基、2、4ージクロロフェニル基、2、5ージクロロフ ェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、3,5-ジク ロロフェニル基、2,5-ジブロモフェニル基、2, 4,6-トリクロロフェニル基、2-フルオロ-4-メ チルフェニル基、2-フルオロ-5-メチルフェニル 基、3-フルオロ-2-メチルフェニル基、3-フルオ ロー4ーメチルフェニル基、2ーメチルー4ーフルオロ 30 フェニル基、2-メチル-5-フルオロフェニル基、3 -メチル-4-フルオロフェニル基、2-クロロ-4-メチルフェニル基、2-クロロー5-メチルフェニル 基、2-クロロー6-メチルフェニル基、2-メチルー 3-クロロフェニル基、2-メチル-4-クロロフェニ ル基、3-クロロ-4-メチルフェニル基、3-メチル -4-クロロフェニル基、2-クロロ-4,6-ジメチ ルフェニル基、2-メトキシ-4-フルオロフェニル 基、2-フルオロ-4-メトキシフェニル基、2-フル オロー4-エトキシフェニル基、2-フルオロー6-メ トキシフェニル基、3-フルオロ-4-エトキシフェニ ル基、3-クロロー4-メトキシフェニル基、2-メト キシー5ークロロフェニル基、3-メトキシー6-クロ ロフェニル基、5-クロロ-2,4-ジメトキシフェニ ル基、

【0016】4-フェニルフェニル基、3-フェニルフェニル基、2-フェニルフェニル基、4-(4'-メチルフェニル)フェニル基、4-(3'-メチルフェニル)フェニル。フェニル基、4-(4'-エチルフェニル)フェニル基、4-(4'-イソプロピルフェニル)フェニル

基、4-(4) -tert-ブチルフェニル)フェニル基、 4-(4'-n-ヘキシルフェニル)フェニル基、4-(4) -n-オクチルフェニル)フェニル基、4-(4'-n-ドデシルフェニル)フェニル基、3-(4'ーメチルフェニル)フェニル基、2-(4'ーメ チルフェニル)フェニル基、2-(4'-エチルフェニ ル)フェニル基、4-(4'-メトキシフェニル)フェ ニル基、4-(3'-メトキシフェニル)フェニル基、 4-(4'-エトキシフェニル)フェニル基、4-(4'-n-ブトキシフェニル)フェニル基、4-(4'-n-ヘキシルオキシフェニル)フェニル基、4 (4'-n-オクチルオキシフェニル)フェニル基、 4-(4'-n-デシルオキシフェニル)フェニル基、 3-(4'-メトキシフェニル)フェニル基、2-(4'-メトキシフェニル)フェニル基、2-(2'-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4'-フルオロ フェニル)フェニル基、4-(4'-クロロフェニル) フェニル基、4-(3'-フルオロフェニル)フェニル 基、4-(2'-フルオロフェニル)フェニル基、2-(4'-フルオロフェニル)フェニル基、3-メチルー 4-フェニルフェニル基、4-メチル-3-フェニルフ ェニル基、4-メチル-2-フェニルフェニル基、5-メチルー2-フェニルフェニル基、6-メチルー3-フ ェニルフェニル基、2-エチル-4-フェニルフェニル 基、4-エチルー2-フェニルフェニル基、2-メトキ シー4-フェニルフェニル基、3-メトキシー4-フェ ニルフェニル基、4-メトキシ-2-フェニルフェニル 基、4-フルオロ-2-フェニルフェニル基、3-フル オロー4ーフェニルフェニル基、3ーフルオロー2ーフ ェニルフェニル基、5-フルオロー2-フェニルフェニ ル基、2,4-ジフェニルフェニル基、2-フェニルー 4-(4'-メチルフェニル)フェニル基、3,4-ジ フェニルフェニル基、3,5-ジフェニルフェニル基、 【0017】1-ナフチル基、2-ナフチル基、2-メ チルー1ーナフチル基、4-メチル-1-ナフチル基、 4-xチル-1-ナフチル基、4-n-ブチル-1-ナ フチル基、4-n-ヘキシル-1-ナフチル基、4-n ーデシルー1ーナフチル基、5ーメチルー1ーナフチル 基、1-メチル-2-ナフチル基、6-メチル-2-ナ フチル基、6-エチルー2-ナフチル基、6-n-ブチ ルー2ーナフチル基、6-n-オクチル-2-ナフチル 基、2-メトキシ-1-ナフチル基、4-メトキシ-1 ーナフチル基、4-n-ブトキシー1-ナフチル基、5 -エトキシ-1-ナフチル基、6-メトキシ-2-ナフ チル基、6-エトキシー2-ナフチル基、6-n-ブト キシー2-ナフチル基、6-n-ヘキシルオキシー2-ナフチル基、7-メトキシ-2-ナフチル基、7-n-ブトキシー2ーナフチル基、4ーフェニルー1ーナフチ ル基、6-フェニル-2-ナフチル基、4-フルオロー 50 1ーナフチル基、2-フルオロ-1-ナフチル基、4クロロー1ーナフチル基、4ークロロー2ーナフチル 基、6-クロロ-2-ナフチル基、6-ブロモ-2-ナ フチル基、2, 4 - = 2 + 2 + 2 + 4 -ジクロロ-2-ナフチル基、

【0018】1-アントリル基、2-アントリル基、9 -アントリル基、6-メチル-2-アントリル基、6tertーブチルー2ーアントリル基、10ーメチルー9ー アントリル基、10-エチル-9-アントリル基、10 -n-ヘキシル-9-アントリル基、5-フェニル-1 -アントリル基、6-フェニル-2-アントリル基、1 0-フェニル-9-アントリル基、10-(4'-メチ ルフェニル)-9-アントリル基、

【0019】1-フェナントリル基、2-フェナントリ ル基、3-フェナントリル基、9-フェナントリル基、 3-メチル-1-フェナントリル基、5-メチル-1-フェナントリル基、6-tert-ブチル-1-フェナント リル基、6-メチル-2-フェナントリル基、1-メチ ル-9-フェナントリル基、8-メチル-9-フェナン トリル基、2-メチル-9-フェナントリル基、2-エ チルー9ーフェナントリル基、3ーメチルー9ーフェナ 20 ントリル基、3-n-ブチル-9-フェナントリル基、 6-メチル-9-フェナントリル基、10-メチル-9 -フェナントリル基、2,3-ジメチル-9-フェナン トリル基、3,6-ジメチル-9-フェナントリル基、 1-メトキシ-9-フェナントリル基、2-メトキシー 9-フェナントリル基、3-メトキシ-9-フェナント リル基、10-メトキシ-9-フェナントリル基、3-メトキシー7ーメチルー9ーフェナントリル基、3ーフ ェニルー1-フェナントリル基、6-フェニルー1-フ ェナントリル基、2-(4'-メチルフェニル)-9-フェナントリル基、3-フェニル-9-フェナントリル 基、1-クロロ-9-フェナントリル基、3-フルオロ -9-フェナントリル基、7-クロロ-9-フェナント リル基、

【0020】2-フルオレニル基、9-メチル-2-フ ルオレニル基、9-エチル-2-フルオレニル基、9-イソプロピルー2ーフルオレニル基、9-n-オクチル -2-フルオレニル基、9,9-ジメチル-2-フルオ レニル基、9,9-ジエチル-2-フルオレニル基、 9-ジーn-ブチル-2-フルオレニル基、9,9-ジ -n-ヘキシル-2-フルオレニル基、7-メチル-9.9-ジメチル-2-フルオレニル基、7-tert-ブ チルー9,9-ジメチルー2-フルオレニル基、9-フ ェニル-2-フルオレニル基、7-フェニル-9,9-ジメチルー2-フルオレニル基、7-(4'-メチルフ ェニル)-9, 9-ジメチル-2-フルオレニル基、7 $-(4'-\text{tert}-\vec{y}+\vec{y})-9,9-\vec{y}+\vec{y}$ -2-フルオレニル基、7-エトキシ-9,9-ジメチ

ルー2-フルオレニル基、9,9-ジフェニルー2-フ ルオレニル基、9-フェニル-9-メチル-2-フルオ レニル基、9-(4'-メチルフェニル)-9-n-ヘキシルー2ーフルオレニル基、

8

【0021】4-キノリル基、2-ピリジル基、3-ピ リジル基、4-ピリジル基、2-エチル-4-ピリジル 基、4-フェニルー2ーピリジル基、2-フェニルー4 ーピリジル基、2-フリル基、3-フリル基、2-チエ ニル基、3-チエニル基、2-チアゾリル基、2-ベン 10 ゾオキサゾリル基、2-ベンゾチアゾリル基、2-ベン ゾイミダゾリル基などを挙げることができるが、これら に限定されるものではない。

【0022】一般式(1)で表される化合物において、 さらに、Ar1とAr2、Ar3とAr4およびAr5とA r6は結合している窒素原子と共に含窒素複素環を形成 していてもよく、好ましくは、-NAr1Ar2、-NA r3Ar4および-NAr5Ar6は、置換または未置換の -N-カルバゾリイル基、置換または未置換の-N-フ ェノキサジニイル基、あるいは置換または未置換の-N ーフェノチアジニイル基を形成していてもよく、好まし くは、未置換、もしくは、置換基として、例えば、ハロ ゲン原子、炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~1 0のアルコキシ基、あるいは炭素数6~10のアリール 基で単置換または多置換されていてもよい-N-カルバ ゾリイル基、-N-フェノキサジニイル基、あるいは-Nーフェノチアジニイル基であり、より好ましくは、未 置換、もしくは、置換基として、例えば、ハロゲン原 子、炭素数1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルコ キシ基、あるいは炭素数6~10のアリール基で単置換 30 あるいは多置換されていてもよい-N-カルバゾリイル 基、-N-フェノキサジニイル基、あるいは-N-フェ ノチアジニイル基であり、さらに好ましくは、未置換の -N-カルバゾリイル基、未置換の-N-フェノキサジ ニイル基、あるいは未置換の-N-フェノチアジニイル 基である。

【0023】-NAr1Ar2、-NAr3Ar4および-NArsArsは含窒素複素環を形成していてもよく、具 体例としては、例えば、-N-カルバゾリイル基、2-メチルーNーカルバゾリイル基、3-メチルーNーカル 40 バゾリイル基、4-メチル-N-カルバゾリイル基、3 n-ブチルーN-カルバゾリイル基、3-n-ヘキシ ルーN-カルバゾリイル基、3-n-オクチル-N-カ ルバゾリイル基、3-n-デシル-N-カルバゾリイル 基、3,6-ジメチル-N-カルバゾリイル基、2-メ トキシーN - カルバゾリイル基、3 - メトキシーN - カ ルバゾリイル基、3-エトキシ-N-カルバゾリイル 基、3-イソプロポキシ-N-カルバゾリイル基、3n-ブトキシ-N-カルバゾリイル基、3-n-オクチ ルオキシ-N-カルバゾリイル基、3-n-デシルオキ ルー2-フルオレニル基、7-クロロー9,9-ジメチ 50 シーN-カルバブリイル基、3-フェニルーN-カルバ ゾリイル基、3-(4'-メチルフェニル)-N-カルバゾリイル基、3-(4'-tert-ブチルフェニル)-N-カルバゾリイル基、3-クロロ-N-カルバゾリイル基、-N-フェノキサジニイル基、-N-フェノチアジニイル基、2-メチル-N-フェノチアジニイル基などを挙げることができる。

【0024】本発明に係る一般式(1)で表される化合物の具体例としては、例えば、以下の化合物を挙げることができるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

例示化合物

番号

- 1. 2, 3, 4ートリス〔4'ー(N, Nージフェニルアミノ) フェニル〕ー5ーフェニルチオフェン
- 2. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N-フェニル-N (4"-メチルフェニル) アミノ] フェニル〕-5-フェニルチオフェン
- 3. 2, 3, 4ートリス (4'-[NーフェニルーN (3"ーメチルフェニル) アミノ] フェニル] ー5ーフェニルチオフェン
- 4. 2, 3, 4ートリス〔4'ー[NーフェニルーN ー(4"ーエチルフェニル)アミノ〕フェニル〕ー5ー フェニルチオフェン
- 5. 2, 3, 4ートリス (4'ー(NーフェニルーN (4"ーtertーブチルフェニル) アミノ] フェニル) ー5ーフェニルチオフェン
- 6. 2, 3, 4-トリス (4'-[N-(3"-メチルフェニル)-N-(4"'-メチルフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン
- 7. 2, 3, 4-hyz [4'-[N-(2"-x+30 N) -N-(4"'-y) -
- 8. 2, 3, 4ートリス〔4'ー[N, Nージ(4"ーメチルフェニル)アミノ〕フェニル〕ー5ーフェニル チオフェン
- 9. 2,3,4-トリス〔4'-[N,N-ジ(3"-メチルフェニル)アミノ〕フェニル〕-5-フェニル チオフェン
- 10. 2, 3, 4ートリス〔4'ー[N, Nージ (4"ーエチルフェニル) アミノ〕フェニル〕-5-フ 40 ェニルチオフェン
- 【0025】11. 2, 3, 4-トリス〔4' -[N, N-ジ(4" -tert-ブチルフェニル) アミノ〕フェニル〕-5-フェニルチオフェン
- 12. 2, 3, 4ートリス [4'-[Nーフェニルー N-(2", 4"-ジメチルフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン
- 13. 2, 3, 4ートリス〔4'ー[Nーフェニルー Nー(3", 4"ージメチルフェニル) アミノ〕フェニル〕 -5ーフェニルチオフェン

- 14. 2, 3, 4ートリス (4' (N, N-ジ (3", 5" ジメチルフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン
- 15. 2, 3-ビス (4'-(N, N-ジフェニルア ミノ) フェニル]-4-[4''-[N', N'-ジ (3'''-メチルフェニル) アミノ] フェニル]-5-フェニルチオフェン
- 16. 2, 3ービス (4'ー(N, Nージ(3"'ーメチルフェニル) アミノ)フェニル) ー4ー (4"ー(N' N' ージ (4""ーズチルフェニル) アミノ)フェニル)
- 10 N', N'ージ(4""ーメチルフェニル)アミノ]フェニル]ー5ーフェニルチオフェン
 - 17. 2, 3-ビス〔4' -[N-フェニル-N-(4"' -メチルフェニル)アミノ〕フェニル〕-4-〔4" -[N', N' -ジ(3"" -メチルフェニル)アミノ〕フェニル〕-5-フェニルチオフェン
 - 18. 2, 4-ビス〔4' -[N-フェニル-N-(3"'-メチルフェニル) アミノ〕 フェニル〕-3-〔4"-(N', N'-ジフェニルアミノ)フェニル〕-5-フェニルチオフェン
- 20 19. 2, 4ービス〔4'ー[NーフェニルーNー (3"'ーエチルフェニル)アミノ] フェニル〕ー3ー 〔4"ー[N'ーフェニルーN'ー(4""ーメチルフェニル)アミノ]フェニル〕ー5ーフェニルチオフェン20. 3, 4ービス〔4'ー(N, Nージフェニルアミノ)フェニル〕ー2ー〔4"ー[N'ーフェニルーN'ー(3"'ーメチルフェニル)アミノ] フェニル〕ー5ーフェニルチオフェン
- 【0026】21. 3,4-ビス〔4'-[N,N-ジ(4"'-メチルフェニル〕アミノ〕フェニル〕-2 0 - 〔4"-(N,N-ジフェニルアミノ)フェニル〕-5-フェニルチオフェン
 - 22. 2-[4'-(N,N-i)] z=n y=1 y
- 40 24. 2,3,4-トリス〔4'-[N-フェニルー N-(3"-メトキシフェニル)アミノ〕フェニル〕-5-フェニルチオフェン

 - 26. 2, 3, 4-トリス (4'-[N-(3"-メ チルフェニル)-N-(4"'-n-ヘキシルオキシフェニル) アミノ] フェニル) -5-フェニルチオフェン27. 2, 3, <math>4-トリス (4'-[N-(3"-メ
- 50 トキシフェニル) -N-(4" '-メトキシフェニル)

アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン 28. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N, N-ジ (4"-エトキシフェニル)アミノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン

29. 2, 3, 4-トリス [4'-[N, N-ジ (3"-メトキシフェニル)アミノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン

30. 2, 3, 4ートリス〔4'ー[Nーフェニルー ニル〕-5-フェニルチオフェン

【0027】31. 2,3,4-トリス〔4'-[N, N-ジ(3"-メチル-5"-メトキシフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン 32. 2, 3-ビス[4'-[N, N-ジ(3"'-**メチルフェニル)アミノ]フェニル**] -4-〔4"-[N', N'-ジ(4""-メトキシフェニル)アミノ]

フェニル〕-5-フェニルチオフェン 33. 2,4-ビス(4'-(N-フェニル-N-(3" '-エトキシフェニル) アミノ] フェニル] -3 - [4"-[N'-フェニル-N'-(3""-メチル 20 フェニル) アミノ]フェニル] -5-フェニルチオフェ ン

34. 3, 4-ビス〔4'-(N, N-ジフェニルア $\{2,1\}$ $\{2,2\}$ $\{3,4\}$ $\{4,4$ N'-(3"'-エチル-5"'-メトキシフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン 35. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N-フェニルー $N-(4"-7\nu \pi \tau \tau \tau \tau \tau) r = 1$ 5ーフェニルチオフェン

36. 2, 3, 4-トリス [4'-[N, N-ジ (3"-フルオロフェニル)アミノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン

37. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N, N-ジ (3"-フルオロ-2"-メチルフェニル)アミノ]フ ェニル〕-5-フェニルチオフェン

38. 2, 3-ビス〔4'-(N, N-ジフェニルア ミノ) フェニル) -4- (4"-(N'-フェニル-ル] -5-フェニルチオフェン

メトキシフェニル)アミノ]フェニル]-3-[4"-[N', N'-ジ(3""-フルオロフェニル) アミ

ノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン 40. 2, 4-ビス〔4'-[N-フェニル-N-(4" 'ーメチルフェニル) アミノ] フェニル] -3-[4"-[N'-フェニル-N'-(3""-クロロフ ェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン 【0028】41. 3,4-ビス〔4'-(N,N-ジフェニルアミノ)フェニル]-2-[4"-[N'-フェニル-N'-(4"'-フルオロフェニル)アミ ノ〕フェニル〕-5-フェニルチオフェン 42. 2, 3, 4-トリス [4'-[N-フェニルー 5ーフェニルチオフェン

12

43. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N, N-ジ (4" -フェニルフェニル) アミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン

44. 2,4-ビス(4'-(N,N-ジ(4"'-メチルフェニル) アミノ]フェニル] -3-〔4"-

10 [N'-フェニル-N'-(4""-フェニルフェニ ル) アミノ]フェニル] -5-フェニルチオフェン 45. 3, 4-ビス(4'-[N, N-ジ(3"'-フェニルフェニル)アミノ]フェニル]-2-〔4"-(N', N'ージフェニルアミノ)フェニル〕-5-フ ェニルチオフェン

46. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N-フェニルー N-(1"-ナフチル)アミノ]フェニル]-5-フェ ニルチオフェン

47. 2, 3, 4-トリス [4'-[N-フェニルー N-(2"-ナフチル)アミノ]フェニル]-5-フェ ニルチオフェン

48. 2, 3, 4-トリス(4'-(N, N-ジ (1"ーナフチル)アミノ]フェニル〕-5-フェニル チオフェン

49. 2, 3-ビス〔4'-[N-フェニル-N-(1"'-ナフチル)アミノ]フェニル]-4-[4" - (N', N'-ジフェニルアミノ)フェニル〕-5-フェニルチオフェン

50. 3, 4-ビス〔4'-[N, N-ジ(1"'-N'ージフェニルアミノ)フェニル]-5-フェニルチ オフェン

[0029]51. 3, 4- \forall x[4'-[N, N-ジ(2" 'ーナフチル) アミノ] フェニル] -2-〔4" - (N', N'-ジフェニルアミノ) フェニル〕 -5-フェニルチオフェン

52. 2, 3, 4-トリス [4'-[N-フェニルー N-(9"-アントリル)アミノ]フェニル]-5-フ ェニルチオフェン

39. 2,4-ビス[4'-[N,N-ジ(4"'- 40 53. 3,4-ビス[4'-[N-(3"'-メチル フェニル) -N-(9""-アントリル)アミノ]フェ ニル] -2 - [4" - (N', N' - ジフェニルアミノ)フェニル〕-5-フェニルチオフェン

54. 2, 3, 4-トリス [4'-[N-フェニルー N-(9"-フェナントリル)アミノ]フェニル]-5 ーフェニルチオフェン

55. 3, 4-ビス〔4'-[N, N-ジ(9"'-フェナントリル)アミノ]フェニル]-2-〔4"-(N', N'ージフェニルアミノ)フェニル〕-5-フ 50 ェニルチオフェン

56. 3, 4-ビス〔4'-[N-(4"'-メチル フェニル)-N-(9""-フェナントリル)アミノ] フェニル] -2-[4"-(N',N'-ジフェニルアミノ)フェニル]ー5ーフェニルチオフェン 57. 2, 3, 4-トリス [4'-[N-フェニルー N-(9", 9"-ijx+n-2"-jnx+v=n)ミノ] フェニル] -5-フェニルチオフェン 58. 3, 4-ビス(4'-(N, N-ジ(9''', 9'''-ジメチル-2'''-フルオレニル) アミノ] フェ 10 ノ)フェニル〕-5-フェニルチオフェン 3,4-ビス〔4'-[N-フェニル-N-(9"', 9"'ージメチルー2"'ーフルオレニル) アミノ] フェニル] -2-[4"-[N'-フェニルー]N'-(1""-ナフチル)アミノ]フェニル]-5-

60. 2, 3, 4-トリス〔4'-[N-フェニルー N-(2"-ベンゾチアゾリル)アミノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン

フェニルチオフェン

[0030]61. 2, 3, 4-\forall \mathcal{I} \ 20 -フェニル-N-(2"-チエニル)アミノ]フェニ ル] -5-フェニルチオフェン

62. 3, 4-ビス〔4'-(N, N-ジフェニルア $\{2\}$ $\{2\}$ $\{3\}$ $\{4\}$ N'-(4"'-ピリジル)アミノ]フェニル]-5-フェニルチオフェン

63. 2, 3, 4-トリス〔4'-(N-フェノキサ ジニイル)フェニル]-5-フェニルチオフェン

64. 2, 3, 4-トリス〔4'-(N-カルバゾリ イル)フェニル]-5-フェニルチオフェン

65. 2, 3-ビス〔4'-(N-フェノチアジニイ (ν) フェニル]-4-[4"-[N'-フェニル-N']- (1" '-ナフチル) アミノ] フェニル] -5-フェ ニルチオフェン

66. 3, 4-ビス〔4'-(N, N-ジフェニルア ル)フェニル]-5-フェニルチオフェン

67. 3,4-ビス[4'-[N-フェニル-N-(1" 'ーナフチル) アミノ〕フェニル〕-2-〔4" -(N'- カルバゾリイル)フェニル<math>]-5-フェニル 40チオフェン

フェニル] - 2 - [4" - [N' - フェニル-N' -(3" 'ーメチルフェニル)フェニルアミノ]フェニ ル] -5-フェニルチオフェン

【0031】本発明に係る一般式(1)で表される化合 物は、其自体公知の方法により製造することができる。 すなわち、例えば、一般式(2)で表される化合物と、 一般式(3)~一般式(8)で表される化合物を、銅化 合物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウル 50 マン反応) させることにより製造することができる。 [0032]

14

【化4】 (2)

(3)

$$Ar_2 - X_2 \tag{4}$$

$$Ar_3 - X_3 \tag{5}$$

$$Ar_{A}-X_{A} \tag{6}$$

$$Ar_5 - X_5 \tag{7}$$

$$Ar_{R}-X_{R}$$
 (8)

〔上式中、X1~X6はハロゲン原子を表し、Ar1~Ar6 は一般式(1)と同じ意味を表す〕

【0033】また、例えば、一般式(9)で表される化 合物と、一般式(10)~一般式(12)で表される化 合物を、銅化合物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下 で反応(ウルマン反応)させることにより製造すること もできる。

[0034]

30 【化5】

16

〔上式中、 $X_7 \sim X_9$ はハロゲン原子を表し、 $Ar_1 \sim Ar_6$ は一般式(1)と同じ意味を表す〕

【0035】また、例えば、一般式(13)で表される 化合物と、一般式(10)で表される化合物を、銅化合 物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマ ン反応)させた後、ニトロ基を還元し、一般式(14) で表される化合物とした後、一般式(5)~一般式

(8)で表される化合物を、銅化合物(例えば、金属 銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマン反応)させるこ とにより製造することができる。

[0036]

$$Ar_{1} N S NH_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{9}$$

〔上式中、 X_{10} はハロゲン原子を表し、 Ar_1 および Ar_2 は一般式(1)と同じ意味を表す〕

【0037】さらに、例えば、一般式(15)で表され 50

る化合物と、一般式(10)で表される化合物、および一般式(11)で表される化合物を、銅化合物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマン反応)させた後、二トロ基を還元し、一般式(16)で表される化合物とした後、一般式(7)で表される化合物、および一般式(8)で表される化合物を、銅化合物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマン反応)させることにより製造することができる。

[0038]

10 【化7】 X₁₂ NO₂ X₁₁ (15)

$$Ar_{4}-N$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}-N$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}-N$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}-N$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar$$

〔上式中、 X_{11} および X_{12} はハロゲン原子を表し、 A_{11} ~ A_{12} は一般式(1)と同じ意味を表す〕

【0039】さらに、例えば、一般式(17)で表される化合物と、一般式(10)で表される化合物、および一般式(12)で表される化合物を、銅化合物(例えび、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマン反応)させた後、ニトロ基を還元し、一般式(18)で表される化合物とした後、一般式(5)で表される化合物、および一般式(6)で表される化合物を、銅化合物(例えば、金属銅、塩化銅)の存在下で反応(ウルマン反応)させることにより製造することができる。

[0040]

【化8】

40

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{6}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{8}$$

$$Ar_{1}$$

$$Ar_{2}$$

$$Ar_{3}$$

$$Ar_{4}$$

$$Ar_{5}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{7}$$

$$Ar_{7}$$

〔上式中、X13およびX14はハロゲン原子を表し、A r1、Ar2、Ar5およびAr6は一般式(1)と同じ意味を 表す〕

【0041】上式中、X1~X14はハロゲン原子を表 し、好ましくは、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子 を表し、より好ましくは、臭素原子またはヨウ素原子を 表す。

【0042】有機電界発光素子は、通常、一対の電極間 に、少なくとも1種の発光成分を含有する発光層を少な くとも一層挟持してなるものである。発光層に使用する 化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入および電子 輸送の各機能レベルを考慮し、所望に応じて、正孔注入 輸送成分を含有する正孔注入輸送層および/または電子 注入輸送成分を含有する電子注入輸送層を設けることも できる。例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入機 能、正孔輸送機能および/または電子注入機能、電子輸 送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層およ び/または電子注入輸送層を兼ねた型の素子の構成とす ることができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸送 層および電子注入輸送層の両方の層を設けない型の素子 (一層型の素子) の構成とすることもできる。また、正 孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞれ の層は、一層構造であっても多層構造であってもよく、 正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれの層 において、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を 別々に設けて構成することもできる。

【0043】本発明の有機電界発光素子において、一般 式(1)で表される化合物は、正孔注入輸送成分および /または発光成分に用いることが好ましく、正孔注入輸 送成分に用いることがより好ましい。本発明の有機電界 発光素子においては、一般式(1)で表される化合物 は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよ 11

【0044】本発明の有機電界発光素子の構成として は、特に限定するものではなく、例えば、(A)陽極/ 正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型素子 50 は、例えば、金、白金、銀、銅、コバルト、ニッケル、

(図1)、(B)陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極 型素子(図2)、(C)陽極/発光層/電子注入輸送層 /陰極型素子(図3)、(D)陽極/発光層/陰極型素 子(図4)などを挙げることができる。さらには、発光 層を電子注入輸送層で挟み込んだ型の素子である(E) 陽極/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/電子 注入輸送層/陰極型素子(図5)とすることもできる。

18

(D)型の素子構成としては、発光成分を一層形態で一 対の電極間に挟持させた型の素子は勿論であるが、さら 10 には、例えば、(F)正孔注入輸送成分、発光成分およ び電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図6)、(G)正孔注入輸送 成分および発光成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図7)、(H)発光成分およ び電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図8)がある。

【0045】本発明の有機電界発光素子は、これらの素 子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子におい て、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層 設けたりすることができる。また、それぞれの型の素子 において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入 輸送成分と発光成分の混合層および/または発光層と電 子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の 混合層を設けることもできる。より好ましい有機電界発 光素子の構成は、(A)型素子、(B)型素子、(E) 型素子、(F)型素子または(G)型素子であり、さら に好ましくは、(A)型素子、(B)型素子または (G)型素子である。

【0046】本発明の有機電界発光素子としては、例え ば、(図1)に示す(A)陽極/正孔注入輸送層/発光 層/電子注入輸送層/陰極型素子について説明する。 (図1)において、1は基板、2は陽極、3は正孔注入 輸送層、4は発光層、5は電子注入輸送層、6は陰極、 7は電源を示す。

【0047】本発明の有機電界発光素子は、基板1に支 持されていることが好ましく、基板としては、特に限定 するものではないが、透明ないし半透明であることが好 ましく、例えば、ガラス板、透明プラスチックシート (例えば、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリスル 40 フォン、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、 ポリエチレンなどのシート)、半透明プラスチックシー ト、石英、透明セラミックスあるいはこれらを組み合わ せた複合シートからなるものを挙げることができる。さ らに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換 膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロー ルすることもできる。

【0048】陽極2としては、比較的仕事関数の大きい 金属、合金または電気電導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陽極に使用する電極物質として

パラジウム、バナジウム、タングステン、酸化錫、酸化 亜鉛、 $ITO(4 \sim 2000)$ ・ティン・オキサイド)、ポリチオフェン、ポリピロールなどを挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。陽極は、これらの電極物質を、例えば、蒸着法、スパッタリング法等の方法により、基板の上に形成することができる。また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。陽極のシート電気抵抗は、好ましくは、数百 Ω / \square 以下、より好ましくは、 $5\sim 50\Omega$ / \square 程度に設定する。陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、 $5\sim 1000$ nm程度、より好ましくは、 $10\sim 500$ nm程度に設定する。

【0049】正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホ ール)の注入を容易にする機能、および注入された正孔 を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。正 孔注入輸送層は、一般式(1)で表される化合物および /または他の正孔注入輸送機能を有する化合物(例え ば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導 体、トリアリールアミン誘導体、オキサゾール誘導体、 ヒドラゾン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゾリン誘導 体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンビニレンおよび その誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリー N-ビニルカルバゾール誘導体など)を少なくとも1種 用いて形成することができる。尚、正孔注入輸送機能を 有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数 併用してもよい。本発明の有機電界発光素子において は、正孔注入輸送層に一般式(1)で表される化合物を 含有していることが好ましい。

【0050】本発明において用いる他の正孔注入輸送機 能を有する化合物としては、トリアリールアミン誘導体 (例えば、4, 4'ービス [N-フェニル-N-(4" ーメチルフェニル)アミノ〕ビフェニル、4,4'ービ ス〔N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミ ノ〕ビフェニル、4,4'-ビス〔N-フェニル-N-(3" -メトキシフェニル) アミノ〕 ビフェニル、4, 4'-ビス [N-フェニル-N-(1"-ナフチル)ア ミノ〕ビフェニル、3,3'ージメチルー4,4'ービ ス〔N-フェニル-N-(3"ーメチルフェニル)アミ ノ〕ビフェニル、1,1−ビス〔4'−[N,N−ジ (4" ーメチルフェニル)アミノ]フェニル]シクロへ キサン、9,10-ビス[N-(4'-メチルフェニ (μ) -N-(4"-n-ブチルフェニル) アミノ] フェナントレン、3,8-ビス(N,N-ジフェニルアミ ノ) -6-フェニルフェナントリジン、4-メチルー N, N- \forall A [4 " , 4 " ' - \forall A [N ' , N ' - \forall (4-メチルフェニル) アミノ] ビフェニルー4-イ ル〕アニリン、N, N'ービス〔4ー(ジフェニルアミ ノ) フェニル]-N, N'-ジフェニル-1, 3-ジア

20

【0051】一般式(1)で表される化合物と他の正孔注入輸送機能を有する化合物を併用する場合、正孔注入輸送層中に占める一般式(1)で表される化合物の割合は、好ましくは、0.1重量%以上、より好ましくは、0.1~99.9重量%程度、さらに好ましくは、1~99重量%程度、特に好ましくは、5~95重量%程度に調製する。

【0052】発光層4は、正孔および電子の注入機能、 それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を 生成させる機能を有する化合物を含有する層である。発 光層は、一般式(1)で表される化合物および/または 他の発光機能を有する化合物(例えば、アクリドン誘導 体、キナクリドン誘導体、ジケトピロロピロール誘導 体、多環芳香族化合物〔例えば、ルブレン、アントラセ ン、テトラセン、ピレン、ペリレン、クリセン、デカシ クレン、コロネン、テトラフェニルシクロペンタジエ ン、ペンタフェニルシクロペンタジエン、9,10-ジ フェニルアントラセン、9,10-ビス(フェニルエチ ニル)アントラセン、1,4-ビス(9'-エチニルア ントラセニル)ベンゼン、4,4'ービス(9"ーエチ ニルアントラセニル) ビフェニル〕、トリアリールアミ ン誘導体〔例えば、正孔注入輸送機能を有する化合物と して前述した化合物を挙げることができる〕、有機金属 錯体〔例えば、トリス(8-キノリノラート)アルミニ ウム、ビス(10-ベンゾ[h] キノリノラート) ベリリ 40 ウム、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾオキサ ゾールの亜鉛塩、2-(2)-ヒドロキシフェニル)べ ンゾチアゾールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの 亜鉛塩、3-ヒドロキシフラボンの亜鉛塩、5-ヒドロ キシフラボンのベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボン のアルミニウム塩〕、スチルベン誘導体〔例えば、1, 1,4,4-テトラフェニル-1,3-ブタジエン、 4,4'-ビス(2,2-ジフェニルビニル)ビフェニ ル、4,4'ービス[(1,1,2-トリフェニル)エ テニル〕 ビフェニル〕、

ミノベンゼン、N,N'ービス〔4-(ジフェニルアミ 50 【0053】クマリン誘導体〔例えば、クマリン1、ク

マリン6、クマリン7、クマリン30、クマリン10 6、クマリン138、クマリン151、クマリン15 2、クマリン153、クマリン307、クマリン31 1、クマリン314、クマリン334、クマリン33 8、クマリン343、クマリン500〕、ピラン誘導体 〔例えば、DCM1、DCM2〕、オキサゾン誘導体 〔例えば、ナイルレッド〕、ベンゾチアゾール誘導体、 ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾール誘導 体、ピラジン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリー N-ビニルカルバゾールおよびその誘導体、ポリチオフ 10 ェンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導 体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリフェニレン ビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレン およびその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよび その誘導体、ポリナフチレンビニレンおよびその誘導 体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体など) を、少なくとも1種用いて形成することができる。

【0054】本発明の有機電界発光素子においては、発 光層に一般式(1)で表される化合物を含有しているこ とが好ましい。一般式(1)で表される化合物と他の発 20 光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占め る一般式(1)で表される化合物の割合は、好ましく は、0.001~99.999重量%程度に調製する。 【0055】本発明において用いる他の発光機能を有す る化合物としては、多環芳香族化合物、発光性有機金属 錯体がより好ましい。例えば、J. Appl. Phys., 65、36 10 (1989) 、特開平5-214332号公報に記載のよ うに、発光層をホスト化合物とゲスト化合物(ドーパン ト)とより構成することもできる。一般式(1)で表さ れる化合物を、ホスト化合物として発光層を形成するこ とができ、さらにはゲスト化合物として発光層を形成す ることもできる。一般式(1)で表される化合物を、ホ スト化合物として発光層を形成する場合、ゲスト化合物 としては、例えば、前記の他の発光機能を有する化合物 を挙げることができ、中でも多環芳香族化合物は好まし い。この場合、一般式(1)で表される化合物に対し て、他の発光機能を有する化合物を、好ましくは、0. 001~40重量%程度、より好ましくは、0.01~ 30重量%程度、さらに好ましくは、0.1~20重量

【0056】一般式(1)で表される化合物と併用する 多環芳香族化合物としては、特に限定するものではない が、例えば、ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピ レン、ペリレン、クリセン、デカシクレン、コロネン、 テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフェニルシ クロペンタジエン、9,10-ジフェニルアントラセ ン、9、10-ビス(フェニルエチニル)アントラセ ン、1, 4 -ビス(9' -エチニルアントラセニル)ベ ンゼン、4,4'ービス(9"ーエチニルアントラセニ ル)ビフェニルなどを挙げることができる。勿論、多環 50 ノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノ

%程度使用する。

芳香族化合物は単独で使用してもよく、あるいは複数併 用してもよい。

22

【0057】一般式(1)で表される化合物を、ゲスト 化合物として用いて発光層を形成する場合、ホスト化合 物としては、発光性有機金属錯体が好ましい。この場 合、発光性有機金属錯体に対して、一般式(1)で表さ れる化合物を、好ましくは、0.001~40重量%程 度、より好ましくは、0.01~30重量%程度、さら に好ましくは、0.1~20重量%程度使用する。

【0058】一般式(1)で表される化合物と併用する 発光性有機金属錯体としては、特に限定するものではな いが、発光性有機アルミニウム錯体が好ましく、置換ま たは未置換の8-キノリノラート配位子を有する発光性 有機アルミニウム錯体がより好ましい。好ましい発光性 有機金属錯体としては、例えば、一般式(a)~一般式 (c)で表される発光性有機アルミニウム錯体を挙げる ことができる。

【0059】

$$(Q)_3 - A_1$$
 (a)

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配 位子を表す)

$$(Q)_2 - A_1 - O - L$$
 (b)

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表し、O しはフェノラート配位子であり、しはフェニル部分を 含む炭素数6~24の炭化水素基を表す)

$$(Q)_2 - A_1 - O - A_1 - (Q)_2$$
 (c)

(式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表す)

【0060】発光性有機金属錯体の具体例としては、例 えば、トリス(8-キノリノラート) アルミニウム、ト リス(4-メチル-8-キノリノラート)アルミニウ ム、トリス(5-メチル-8-キノリノラート)アルミ ニウム、トリス(3,4-ジメチル-8-キノリノラー ト)アルミニウム、トリス(4,5-ジメチル-8-キ ノリノラート) アルミニウム、トリス(4,6-ジメチ ルー8-キノリノラート) アルミニウム、

【0061】ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (フェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8 ーキノリノラート)(2-メチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(3 ーメチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチ ル-8-キノリノラート)(4-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラー ト)(2-フェニルフェノラート)アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート)(3-フェニルフ ェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キ ノリノラート)(4-フェニルフェノラート)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(2, 3ージメチルフェノラート)アルミニウム、ビス(2-メチルー8ーキノリノラート)(2,6ージメチルフェ

リノラート)(3,4-ジメチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (3,5-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート)(3,5-ジ-te)rtーブチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2-メ チル-8-キノリノラート)(2,6-ジフェニルフェ ノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノ リノラート)(2,4,6-トリフェニルフェノラー ト) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラ ート)(2,4,6ートリメチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート) (2,4,5,6−テトラメチルフェノラート)アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(1 ーナフトラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8 ーキノリノラート)(2-ナフトラート)アルミニウ ム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート) (2-フェニルフェノラート)アルミニウム、ビス (2,4-ジメチル-8-キノリノラート)(3-フェ ニルフェノラート)アルミニウム、ビス(2,4-ジメ チルー8ーキノリノラート)(4ーフェニルフェノラー ト)アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノ リノラート) (3,5-ジメチルフェノラート) アルミ ニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラー ト)(3,5-ジーtert-ブチルフェノラート)アルミ ニウム、

【0062】ビス(2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム $-\mu$ -オキソービス(2-メチルー8-キ ノリノラート) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル -8-キノリノラート)アルミニウムーμーオキソービ ス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノラ ート)アルミニウム-μ-オキソービス(2-メチルー 4-エチル-8-キノリノラート)アルミニウム、ビス (2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート)ア ルミニウム-μ-オキソービス(2-メチル-4-メト キシ-8-キノリノラート)アルミニウム、ビス(2-メチルー5ーシアノー8ーキノリノラート) アルミニウ ムーμーオキソービス(2-メチルー5-シアノー8-キノリノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-5 ートリフルオロメチルー8ーキノリノラート)アルミニ 40 ウム-μ-オキソービス(2-メチル-5-トリフルオ ロメチルー8-キノリノラート) アルミニウムなどを挙 げることができる。勿論、発光性有機金属錯体は、単独 で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0063】電子注入輸送層5は、陰極からの電子の注 入を容易にする機能、そして注入された電子を輸送する 機能を有する化合物を含有する層である。電子注入輸送 層に使用される電子注入輸送機能を有する化合物として は、例えば、有機金属錯体〔例えば、トリス(8-キノ リノラート)アルミニウム、ビス(10-ベンゾ[h]キ 50 を含有させる場合、正孔注入輸送層中に均一に含有させ

ノリノラート) ベリリウム、5-ヒドロキシフラボンの ベリリウム塩、5-ヒドロキシフラボンのアルミニウム 塩〕、オキサジアゾール誘導体〔例えば、1,3-ビス [5'-(p-tert-ブチルフェニル)-1,3,4-オキサジアゾールー2'ーイル]ベンゼン〕、トリアゾ ール誘導体〔例えば、3-(4'-tert-ブチルフェニ 2,4-トリアゾール〕、トリアジン誘導体、ペリレン 誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェ 10 ニルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレノン誘導体、チ オピランジオキサイド誘導体などを挙げることができ る。尚、電子注入輸送機能を有する化合物は、単独で使 用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0064】陰極6としては、比較的仕事関数の小さい 金属、合金または電気電導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陰極に使用する電極物質として は、例えば、リチウム、リチウムーインジウム合金、ナ トリウム、ナトリウムーカリウム合金、カルシウム、マ グネシウム、マグネシウムー銀合金、マグネシウムーイ ンジウム合金、インジウム、ルテニウム、チタニウム、 マンガン、イットリウム、アルミニウム、アルミニウム ーリチウム合金、アルミニウムーカルシウム合金、アル ミニウムーマグネシウム合金、グラファイト薄膜等を挙 げることができる。これらの電極物質は、単独で使用し てもよく、あるいは複数併用してもよい。陰極は、これ らの電極物質を、例えば、蒸着法、スパッタリング法、 イオン化蒸着法、イオンプレーティング法、クラスター イオンビーム法等の方法により、電子注入輸送層の上に 形成することができる。また、陰極は一層構造であって もよく、あるいは多層構造であってもよい。尚、陰極の シート電気抵抗は、数百Ω/□以下に設定するのが好ま しい。陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよる が、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、 10~500 n m程度に設定する。尚、有機電界発光素 子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の 少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であること が好ましく、一般に、発光光の透過率が70%以上とな るように陽極の材料、厚みを設定することがより好まし

【0065】また、本発明の有機電界発光素子において は、その少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャー が含有されていてもよい。一重項酸素クエンチャーとし ては、特に限定するものではなく、例えば、ルブレン、 ニッケル錯体、ジフェニルイソベンゾフランなどが挙げ られ、特に好ましくは、ルブレンである。一重項酸素ク エンチャーが含有されている層としては、特に限定する ものではないが、好ましくは、発光層または正孔注入輸 送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。 尚、例えば、正孔注入輸送層に一重項酸素クエンチャー

てもよく、正孔注入輸送層と隣接する層(例えば、発光 層、発光機能を有する電子注入輸送層)の近傍に含有さ せてもよい。一重項酸素クエンチャーの含有量として は、含有される層(例えば、正孔注入輸送層)を構成す る全体量の0.01~50重量%、好ましくは、0.0 5~30重量%、より好ましくは、0.1~20重量% である。

【0066】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層 の形成方法に関しては、特に限定するものではなく、例 えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液塗布法(例え 10 ば、スピンコート法、キャスト法、ディップコート法、 バーコート法、ロールコート法、ラングミュア・ブロゼ ット法、インクジェット法など)により薄膜を形成する ことにより作製することができる。真空蒸着法により、 各層を形成する場合、真空蒸着の条件は、特に限定する ものではないが、10-5Torr程度以下の真空下で、50 ~600℃程度のボート温度(蒸着源温度)、-50~ 300℃程度の基板温度で、0.005~50nm/se c 程度の蒸着速度で実施することが好ましい。この場 合、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層等の各層 20 は、真空下で、連続して形成することにより、諸特性に 一層優れた有機電界発光素子を製造することができる。 真空蒸着法により、正孔注入輸送層、発光層、電子注入 輸送層等の各層を、複数の化合物を用いて形成する場 合、化合物を入れた各ボートを個別に温度制御して、共 蒸着することが好ましい。

【0067】溶液塗布法により、各層を形成する場合、 各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂 等を、溶媒に溶解、または分散させて塗布液とする。正 孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の各層に使用し うるバインダー樹脂としては、例えば、ポリーNービニ ルカルバゾール、ポリアリレート、ポリスチレン、ポリ エステル、ポリシロキサン、ポリメチルアクリレート、 ポリメチルメタクリレート、ポリエーテル、ポリカーボ ネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、 ポリパラキシレン、ポリエチレン、ポリエチレンエーテ ル、ポリプロピレンエーテル、ポリフェニレンオキサイ ド、ポリエーテルスルフォン、ポリアニリンおよびその 誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリフェニ レンビニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンおよび 40 その誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘導体 等の高分子化合物が挙げられる。バインダー樹脂は、単 独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0068】溶液塗布法により、各層を形成する場合、 各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂 等を、適当な有機溶媒(例えば、ヘキサン、オクタン、 デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1-メ チルナフタレン等の炭化水素系溶媒、例えば、アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シ クロヘキサノン等のケトン系溶媒、例えば、ジクロロメ 50 用してもよく、あるいは複数併用してもよい。保護層

タン、クロロホルム、テトラクロロメタン、ジクロロエ タン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロ ベンゼン、ジクロロベンゼン、クロロトルエン等のハロ ゲン化炭化水素系溶媒、例えば、酢酸エチル、酢酸ブチ ル、酢酸アミル等のエステル系溶媒、例えば、メタノー ル、エタノール、プロパノール、ブタノール、ペンタノ ール、ヘキサノール、シクロヘキサノール、メチルセロ ソルブ、エチルセロソルブ、エチレングリコール等のア ルコール系溶媒、例えば、ジブチルエーテル、テトラヒ ドロフラン、ジオキサン、アニソール等のエーテル系溶 媒、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、1-メチル-2-ピロリドン、 1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、ジメチルス ルフォキサイド等の極性溶媒)および/または水に溶 解、または分散させて塗布液とし、各種の塗布法によ り、薄膜を形成することができる。

26

【0069】尚、分散する方法としては、特に限定する ものではないが、例えば、ボールミル、サンドミル、ペ イントシェーカー、アトライター、ホモジナイザー等を 用いて微粒子状に分散することができる。塗布液の濃度 に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布 法により、所望の厚みを作製するに適した濃度範囲に設 定することができ、一般には、0.1~50重量%程 度、好ましくは、1~30重量%程度の溶液濃度であ る。尚、バインダー樹脂を使用する場合、その使用量に 関しては、特に限定するものではないが、一般には、各 層を形成する成分に対して(一層型の素子を形成する場 合には、各成分の総量に対して)、5~99.9重量% 程度、好ましくは、10~99重量%程度、より好まし くは、15~90重量%程度に設定する。

【〇〇7〇】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層 の膜厚に関しては、特に限定するものではないが、一般 に、5nm~5μm程度に設定することが好ましい。 尚、作製した素子に対し、酸素や水分等との接触を防止 する目的で、保護層(封止層)を設けたり、また素子 を、例えば、パラフィン、流動パラフィン、シリコンオ イル、フルオロカーボン油、ゼオライト含有フルオロカ ーボン油などの不活性物質中に封入して保護することが できる。

【0071】保護層に使用する材料としては、例えば、 有機高分子材料(例えば、フッ素化樹脂、エポキシ樹 脂、シリコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリス チレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミ ド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレ ン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機 材料 (例えば、ダイヤモンド薄膜、アモルファスシリ カ、電気絶縁性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属 炭素化物、金属硫化物)、さらには光硬化性樹脂などを 挙げることができ、保護層に使用する材料は、単独で使

は、一層構造であってもよく、また多層構造であっても よい。

【 0 0 7 2 】 また、電極に保護膜として、例えば、金属 酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜 を設けることもできる。また、例えば、陽極の表面に、 例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘 導体、フタロシアニン誘導体(例えば、銅フタロシアニ ン)、カーボンから成る界面層(中間層)を設けること もできる。さらに、電極、例えば、陽極はその表面を、 マで処理して使用することもできる。

【0073】本発明の有機電界発光素子は、一般に、直 流駆動型の素子として使用されるが、パルス駆動型また は交流駆動型の素子としても使用することができる。 尚、印加電圧は、一般に、2~30 V程度である。本発 明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種 の発光素子、各種の表示素子、各種の標識、各種のセン サーなどに使用することができる。

[0074]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説 20 明するが、勿論、本発明はこれらに限定されるものでは ない。

【0075】実施例1

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6Torrに減圧した。ま ず、ITO透明電極上に、2,3,4-トリス〔4'-(N, N-ジフェニルアミノ)フェニル〕-5-フェニ ルチオフェン (例示化合物番号1の化合物)を、蒸着速 度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着し、正孔注 入輸送層とした。次いで、その上に、トリス(8-キノ リノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/se c で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた 発光層とした。さらにその上に、陰極として、マグネシ ウムと銀を蒸着速度O.2nm/secで200nmの厚 さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界 発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を 保ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に直流 40 電圧を印加し、50℃、乾燥雰囲気下、10mA/cm² の定電流密度で連続駆動させた。初期には、6.5 V、

輝度520cd/m²の緑色の発光が確認された。輝度 の半減期は670時間であった。

【0076】実施例2~22

実施例1において、正孔注入輸送層の形成に際して、例 示化合物番号1の化合物を使用する代わりに、例示化合 物番号4の化合物(実施例2)、例示化合物番号9の化 合物(実施例3)、例示化合物番号13の化合物(実施 例4)、例示化合物番号15の化合物(実施例5)、例 示化合物番号18の化合物(実施例6)、例示化合物番 例えば、酸、アンモニア/過酸化水素、あるいはプラズ 10 号20の化合物(実施例7)、例示化合物番号24の化 合物(実施例8)、例示化合物番号32の化合物(実施 例9)、例示化合物番号34の化合物(実施例10)、 例示化合物番号38の化合物(実施例11)、例示化合 物番号41の化合物(実施例12)、例示化合物番号4 2の化合物(実施例13)、例示化合物番号45の化合 物(実施例14)、例示化合物番号46の化合物(実施 例15)、例示化合物番号50の化合物(実施例1 6)、例示化合物番号52の化合物(実施例17)、例 示化合物番号55の化合物(実施例18)、例示化合物 番号57の化合物(実施例19)、例示化合物番号58 の化合物(実施例20)、例示化合物番号64の化合物 (実施例21)、例示化合物番号66の化合物(実施例 22)を使用した以外は、実施例1に記載の方法により 有機電界発光素子を作製した。各素子からは緑色の発光 が確認された。さらにその特性を調べ、結果を(第1 表)に示した。

【0077】比較例1~3

実施例1において、正孔注入輸送層の形成に際して、例 示化合物番号1の化合物を使用する代わりに、2,3, 5ートリス〔4'ー(N, N-ジフェニルアミノ)フェ (1) (13,5-トリス〔4'-[N,N-ジ(3"-メチルフ ェニル)アミノ]フェニル]-4-フェニルチオフェン (比較例2)、3-〔4'-(N, Nジフェニルアミ ノ)フェニル〕-2,5-ビス〔4"-[N'-フェニ ル-N'-(3"'-メチルフェニル) アミノ] フェニ ル〕-4-フェニルチオフェン(比較例3)を使用した 以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子 を作製した。各素子からは緑色の発光が確認された。さ らにその特性を調べ、結果を第1表に示した。

[0078]

【表1】

第1表

有機電界	初期特性		
発光素子	輝度	電圧	半減期
	(cd/m²)	(V)	(hr)
実施例 2	5 4 0	6. 7	660
実施例3	5 5 0	6.8	650
実施例 4	560	6.6	660
実施例 5	560	6.8	650
実施例 6	5 4 0	6. 7	670
実施例7	570	6.8	660
実施例 8	560	6.4	630
実施例 9	5 4 0	6. 5	650
実施例10	5 5 0	6. 5	680
実施例11	570	6. 7	640
実施例12	580	6.8	650
実施例13	5 9 0	6.6	680
実施例14	570	6.8	670
実施例15	560	6.7	620
実施例16	580	6.8	660
実施例17	560	6.4	630
実施例18	570	6.5	650

[0079]

* *【表2】 第1表(続き)

有機電界 発光素子	初期特性 輝度 (cd/m²)	電圧 (V)	半減期(hr)
実施例19 実施例20 実施例21	5 8 0 5 6 0 5 9 0	6.7 6.8 6.6	6 4 0 6 5 0 6 6 0
実施例22	560	6.8	650
比較例1	470	6.4	5 1 0
比較例 2 比較例 3	4 5 0 4 7 0	6. 5 6. ** 5	5 2 0 5 1 0

【0080】実施例23

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ※50 ジイル)を蒸着速度 O. 1 n m/sec で、20 n m の厚

※らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6Torrに減圧した。ま ず、ITO透明電極上に、ポリ(チオフェンー2,5さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、例示 化合物番号3の化合物を、蒸着速度0.2nm/sec で 55nmの厚さに蒸着し、第二正孔注入輸送層とした。 次いで、その上に、トリス(8-キノリノラノート)ア ルミニウムを、蒸着速度0.2nm/sec で50nmの 厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とした。 さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 n m/sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比10: 1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、 蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製 10 作製した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加 した有機電界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰囲気 下、10mA/cm²の定電流密度で連続駆動させた。初 期には、6.5V、輝度700cd/m2の緑色の発光 が確認された。輝度の半減期は1350時間であった。 【0081】実施例24

厚さ200 n mの I T O 透明電極 (陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6Torrに減圧した。ま ず、ITO透明電極上に、4,4',4"-トリス [N - (3"'-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ]ト リフェニルアミンを蒸着速度 O. 1 n m/secで、50 nmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次い で、例示化合物番号21の化合物とルブレンを、異なる 蒸発源から、蒸着速度0.2nm/sec で20nmの厚 さに共蒸着(重量比10:1)し、第二正孔注入輸送層 を兼ねた発光層とした。次いで、その上に、トリス(8 ーキノリノラート)アルミニウムを蒸着速度O.2nm /sec で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とし た。さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0. 2 n m/sec で200 n mの厚さに共蒸着 (重量比1 0:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。 尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。 作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰 囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続駆動させ た。初期には、6.1V、輝度680cd/m2の黄色 の発光が確認された。輝度の半減期は1280時間であ った。

【0082】実施例25

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6Torrに減圧した。ま ず、IT〇透明電極上に、ポリ(チオフェンー2,5-ジイル) を蒸着速度 0.1 n m/sec で、20 n m の厚 さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。蒸着槽を大気 圧下に戻した後、再び蒸着槽を3×10-6Torrに減圧し た。次いで、例示化合物番号44の化合物とデカシクレ 50 (8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.

ンを、異なる蒸発源から、蒸着速度 O. 2nm/sec で 55nmの厚さに共蒸着(重量比10:0.5)し、第 二正孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。減圧状態を保 ったまま、次いで、その上に、トリス(8-キノリノラ ート)アルミニウムを蒸着速度0.2nm/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。減圧状態 を保ったまま、さらにその上に、マグネシウムと銀を、 蒸着速度0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸着 (重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続 駆動させた。初期には、6.3V、輝度660cd/m 2 の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は1430 時間であった。

32

【0083】実施例26

厚さ200 nmの I T O透明電極 (陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6Torrに減圧した。ま ず、IT〇透明電極上に、例示化合物番号48の化合物 を蒸着速度0.1nm/sec で、20nmの厚さに蒸着 し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、例示化合物番 号68の化合物とルブレンを、異なる蒸発源から、蒸着 速度0.2 nm/sec で55 nmの厚さに共蒸着(重量 比10:1)し、第二正孔注入輸送層を兼ねた発光層と した。さらに、その上に、トリス(8-キノリノラー ト)アルミニウムを蒸着速度0.2nm/sec で50n mの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。さらにその 上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で200 n mの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰 極とし、有機電界発光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸 着槽の減圧状態を保ったまま実施した。作製した有機電 界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰囲気下、10m A/cm²の定電流密度で連続駆動させた。初期には、 6.2V、輝度700cd/m² の黄色の発光が確認さ れた。輝度の半減期は1650時間であった。

【0084】実施例27

厚さ200mmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ 40 ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリカーボネート(重量平均分子量50000)、 と例示化合物番号5の化合物を、重量比100:50の 割合で含有する3重量%ジクロロエタン溶液を用いて、 ディップコート法により、40nmの正孔注入輸送層と した。次に、この正孔注入輸送層を有するガラス基板 を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽を3 ×10-6Torrに減圧した。次いで、その上に、トリス

2 n m/sec で50 n mの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた発光層とした。さらに、発光層の上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 n m/sec で200 n mの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発光素子に、乾燥雰囲気下、10 Vの直流電圧を印加したところ、95 m A/cm²の電流が流れた。輝度1350 c d/m²の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は320時間であった。

【0085】実施例28

厚さ200 nmの I T O透明電極 (陽極) を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリメチルメタクリレート(重量平均分子量250 00)、例示化合物番号26の化合物、トリス(8-キ ノリノラート)アルミニウムを、それぞれ重量比10 0:50:0.5の割合で含有する3重量%ジクロロエ タン溶液を用いて、ディップコート法により、100n mの発光層を形成した。次に、この発光層を有するガラ ス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着 槽を3×10~6Torrに減圧した。さらに、発光層の上 に、マグネシウムと銀を蒸着速度0.2 n m/sec で2 00nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極と し、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発 光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加した ところ、76mA/cm² の電流が流れた。輝度680c

 d/m^2 の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は42 0時間であった。

34

【0086】

【発明の効果】本発明により、発光効率が高く、発光寿命が長く、耐久性に優れた有機電界発光素子を提供することが可能になった。

【図面の簡単な説明】

【図1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

0 【図3】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図7】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図8】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【符号の説明】

1:基板

2:陽極

3:正孔注入輸送層

20 3 a:正孔注入輸送成分

4:発光層

4 a:発光成分

5:電子注入輸送層

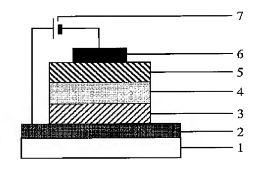
5":電子注入輸送層

5a:電子注入輸送成分

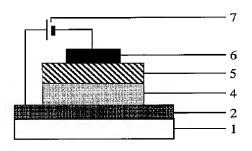
6:陰極

7:電源

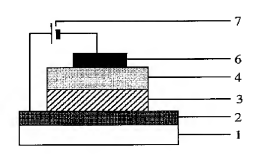
【図1】



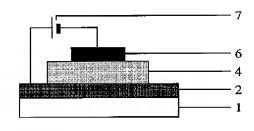
【図3】

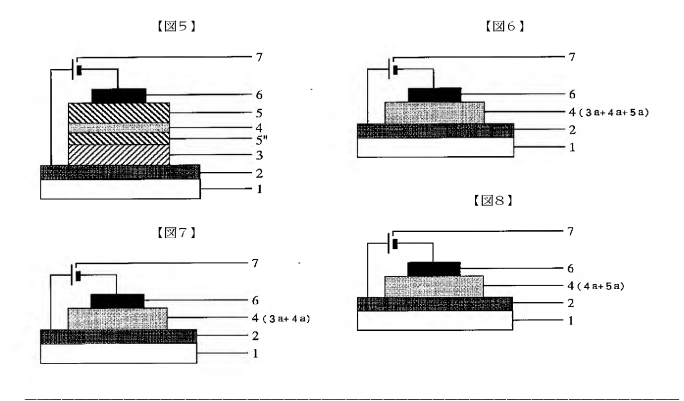


【図2】



【図4】





フロントページの続き

(72)発明者 田辺 良満 千葉県袖ケ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内

(72)発明者 戸谷 由之 千葉県袖ケ浦市長浦580-32 三井化学株 式会社内 Fターム(参考) 3K007 AB03 AB04 AB11 CA01 CB01 DA01 DB03 EB00 4C023 CA07 **PAT-NO:** JP02003151778A

DOCUMENT- JP 2003151778 A

IDENTIFIER:

TITLE: ORGANIC ELECTROLUMINESCENT

ELEMENT

PUBN-DATE: May 23, 2003

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

NAKATSUKA, MASAKATSU N/A

SHIMAMURA, TAKEHIKO N/A

ISHIDA, TSUTOMU N/A

TANABE, YOSHIMITSU N/A

TOTANI, YOSHIYUKI N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

MITSUI CHEMICALS INC N/A

APPL-NO: JP2001343640

APPL-DATE: November 8, 2001

INT-CL (IPC): H05B033/22 , C09K011/06 ,

H05B033/14 , C07D333/20

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an organic electroluminescent element having an excellent

emission efficiency, a long service life, and excellent durability.

SOLUTION: The organic electroluminescent element has at least one layer sandwiched between a pair of electrodes, the layer containing at least one kind of compound represented by general formula (1): In the formula, Ar

COPYRIGHT: (C) 2003, JPO